

⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭61-40845

@Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

國公開 昭和61年(1986)2月27日

C 03 C 17/30

A-8017-4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

図発明の名称

低反射率ガラス

尾

②特 願 昭59-159097

❷出 願 昭59(1984)7月31日

の発明者 松

仁

横浜市緑区在田南1-20-3-304

②発 明 者 山 岸

及 辛 啓 一 横浜市旭区鶴ケ峰2-59-1

砂発 明 者 大 西

F 一 横浜市旭区鶴ケ峰 2 - 59-1

⑪出 願 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1番2号

⑫代 理 人 弁理士 内田 明 外1名

細書

1. 発明の名称

低反射率ガラス

2. 特許請求の範囲

- 1. ガラス表面上に又はガラス表面に形成されたプレコート膜面上に、含フツ素シリコーン化合物の縮合体からなる低反射加工剤の強膜が形成されてなる低反射率ガラスにかいて、上配低反射加工剤の強膜と上配ガラス表向ない、上配低反射加工剤の強膜と上配があるなる厚されているととを特徴とする低反射率ガラス。
- 2 有機多ヒトロキシ化合物が多価アルコール 類である特許請求の範囲第1項記載の低反射 率ガラス。
- 5. ブレコート膜が金属酸化物を含有する縮合体からなる特許請求の範囲第1項記載の低反射率ガラス。

3.発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、ガラス表面の反射性を低下させた低反射率ガラスに関し、更に詳しくは、ガラス表面に形成されたブレコート膜面上に多価アルコール類の如き特定の水酸基含有化合物からえる薄膜が形成され、該薄膜上に特定の低反射加工剤が形成されてなる低反射率ガラスに関するものである。

[従来の技術]

ъ.

従来から、ガラス表面の反射防止は光学部品のレンズを中心に開発が進められてきている。ガラス表面の可視光の反射防止にはMgP:、氷晶石などからなる単層膜が、また赤外用には810、 CeO:、 ZnB などからなる単層膜、810 - MgP: 、 三硫化ひ素 ガラス・WO: - 氷晶石などからなる 複層膜が、 更に紫外用には B1O:、 LiP などからなる 単層膜が 原 として真空 流 治 よどからなる 単層膜が 上膜として 下 放 など からなる 単層膜が レング として 真空 流 れ、例えば、光学レンズ、メガネレンズ、フィルターなどに実用化されている。

一方、ガラス表面に高分子物質からなる低反射加工剤を塗布、吹付け、あるいは加工剤中に 浸漬することにより低反射性の塗膜を形成せし める低反射加工剤あるいは加工方法が提案され ている。

しかしながら、ガラス表面の低反射化方法に おいて、上記の真空蒸着法あるいはスパッタリ ング法は装置の機構上及びコスト面から適応物 品は比較的小型の精密光学部品に限定され、しかも連続的生産には適していない。また低度射加工剤の強膜を強布、吹付け、あるいは浸波なり、なの方法によつて形成する方法においては、ガラスと低反射加工剤との接着力が弱く、更問題がある。例えば低反射強膜の形成されたが関切の形架に対する洗浄作業などによつて強膜は関係を受け、容易に剝離してしまい、反射防止の効果が急激に低下するという欠点がある。

[発明が解決しようとする問題点]

従来より、ポリフルオロ基含有化合物はフッ 素原子の分極率が小さく、従つて屈折率も低く 例えば Co Pio の屈折率は1271(25 ℃、以 下同じ)、(C4 Fo)s N は1290、(CF2 = CF2 / CF3 O CF = CF2) の重合体は1330であり、 ガラスや透明ブラスチックなどの透明基体の表 面にかかる化合物の塗膜を形成せしめることに より低反射率化できることは知られている。而 して、透明基体との接着性においてポリフルオ

口基含有シラン化合物が好適であり、ポリフル オロ基含有シラン化合物として例えばReCaL Bix, (但しRe はポリフルオロアルキル基、 XはC1、 アルコキシ菇)を主体とした改良低 反射加工剤が本発明と同一出願人によつて、特 開昭58-167448号公報、特開昭58-2 1 1 7 0 1 号公報、 時開昭 5 9 - 2 6 9 4 4. 号公報などに開示されている。ポリフルオロ基 含有シラン化合物からなる低反射加工剤におい て、ガラスとの接着性の向上は、例えばプレコ ート塗膜との複層塗膜構造が有効ではあるが、 本発明者は、前配の如き反射防膜の劣化や剝離 という問題点の認識に基づいて、小型精密光学 部品ガラスはもとより、大型ガラスにも応用が 可能であつて、ガラスの透視性。透明性を損な わず、強布、吹付け、没費など既知の簡便な方 法によつてガラス表面に反射防止加工剤の強膜 が形成され、その塗膜の性能は可視光域を平均 に低反射化せしめ、しかも接着性、耐換傷性に 優れ、且つその性能が長期に亘つて持続し得る

低反射率ガラスを提供すべく穏々研究、検討を行なつた。その結果、低反射加工剤の塗膜形成前に、被塗膜形成面を水酸基を有する化合物によつて処理することによつて薄膜を形成した後、含フツ素シリコーン化合物からなる低反射加工剤の塗膜を形成せしめると、形成された塗膜の接着性はもとより、塗膜硬度及び耐擦傷性が顕著に向上するという事実を見い出し本発明を完成するに至つたものである。

[問題を解決するための手段]

本発明は、ガラス表面上に又はガラス表面に 形成されたブレコート膜面上に、含フツ索シリコーン化合物の縮合体からなる低反射加工から 強膜が形成されてなる低反射率ガラスにおいて、 上記ガラス表面又はブレコート膜とが水酸基を 2個以上含有する有機多ヒドロキシ化合物から なる厚さ Q 0 1 μ以下の薄膜を介して結合されていることを特徴とする低反射率ガラスを提供するものである。

本発明において、水酸基を2個以上含有する

有機多ヒドロキン化合物としては多価アルコー ル類であるのが好ましく、かかる多価アルコー ル類としては、例えばポリエチレングリコール、 ポリプロピレングリコール; ペンタエリスリトー ル、トリメチロールプロパンなどが挙げられる。 かかる多価アルコール類は単独または、相密性 を有する水、あるいはメタノール。エタノール などの溶媒によつて希釈した溶液を用いる。ま た、ポリヒニルアルコール。ポリヒドロキシエチ ル (メタ)ア クリレート。ポリヒドロキシブチル(メ. タ)アクリレートなどの可容性溶媒溶液であつて もよい。更に、ガラス表面またはプレコート膜 との接着性、あるいは上層塗膜との接置性を向 上せしめる目的でテトラアルコキシシラン化合 物の縮合体を添加混合せしめることもできる。 テトラアルコキシシラン化合物の縮合体は、例え ばテトラアルコキシシラン化合物をエタノール溶 媒中、156酢酸水溶液の存在下、反応せしめる

ことによつて調製される。(以下、水酸基を 2 個以上含有する有機多ヒドロキシ化合物は多価アルコール類を代表して説明する。)

ガラス表面又はガラス表面に形成されたプレ コート膜への多価アルコール類の処理による薄 膜の形成方法は特に限定されない。而して、多 価アルコール類の薄膜は、その厚さがΩΩ1μ 以下、好ましくは単分子層である。多価アルコ ール類の薄膜が光学的膜厚であると低反射率ガ ラスとしての低反射率化は不十分をものとなり、 しかも形成された低反射加工剤の塗膜硬度は低 いものとなる。多価アルコール類の薄膜の膜厚 と薄膜形成方法との関係において、薄膜の厚さ ムラは好ましくない。好適な薄膜形成方法は多 価アルコール類への浸漬法、スピニング法など である。ガラス表面は、洗剤及び希釈フツ酸な どで洗浄し、水洗後、更に納水にて洗浄し、乾 燥して、多価アルコール類の処理により、薄膜 を形成せしめる。

ガラス表面に形成されてなるブレコート膜は、

低反射加工剤の塗膜硬度や低反射性能の向上に有用なものであれば限定されないが、好ましいものとして、金属酸化物を含有する結合体が挙じられる。かかる金属酸化物を含有する結合体が挙としては T102 系化合物。 Zr02 系化合物の結合体、あるいは T102 系化合物と B102 系化合物との共縮合体、 Zr02 系化合物と B102 系化合物との共縮合体が好ましいものとして例示され得る。更に具体的に T102 系化合物を代表して例示すれば T1(0CH₂)4。 T1(0C₂H₃)4。

T1(OC₃H₇)₄, T1(OC₄H₅)₄ などのテトアルコキシチタン及びこれらの低重合物、T1(O-1C₃H₇)₅ [OC(CH₃)CHCOCH₅]₂, T1(O-1C₃H₇)_n[OCH₂CH(C₃H₅)CH(OH)C₃H₇)_{4-n} などのチタンキレート化合物が挙げられる。また金属酸化物と共縮合体を形成する B1O₂ 系化合物としては、例えば B1(OC₄H₅)₄, B1(OC₂H₅)₄,

B1(OC4H₉)₄ などのテトラアルコキシシラン、 HB1(OCH₃)₃, HB1(OC₂H₅)₃, HB1(OC₃H₇)₃, HB1(OC₄H₉)₃, CH₃B1(OCH₉)₃, CH₅B1(OC₂H₅)₃,

СH₃ S1(OC₃H₇)₃, CH₃ B1(OC₄H₉)₈ などのトリア ルコキシシラン、 O CH2OC3 H6 81(OR)4 などの シランカツブリング剤が挙げられる。金属酸化 物を含有する縮合体において、上記例示の金属 酸化物の配合割合は、縮合体中少なくとも20 重量が以上、好ましくは30重量が以上配合さ れる。金属酸化物を含有する縮合体は金属酸化 物、 8102 系化合物及び必要により添加剤、例 えばポリエチレングリコール。 ペンタエリスリ トールなどの多価アルコール、あるいはメラミ ン樹脂。エポキシ樹脂などを配合した後、エタ ノール。プタノールなどのアルコール系溶媒の 単独または混合密放中で、酢酸。塩酸などの存 在下に加水分解反応せしめることによつて調製 される。ガラス表面には通常の塗布方法によつ て資布され、室温にて乾燥後、200℃~550 でに加熱して硬化され、厚さ α 1 ~ 1 0 μ 程度 のプレコート膜が形成される。

ガラス表面上又はガラス表面に形成されたブレコート膜面上に処理されて形成された特定水

(CH₃O)₂S1C₂H₄ (CF₂)₆C₂H₄S1(OCH₃)₃ (CH₃O)₃S1C₂H₄ (CF₂)₆C₂H₄S1(OCH₃)₃ (CH₃O)₃S1C₂H₄ (CF₂)₁₂O₂H₄S1(OCH₃)₃ Cl₂S1C₂H₄ (CF₂)₆C₂H₄S1Cl₃ Cl₃S1C₂H₄ (CF₂)₆C₂H₄S1Cl₃ Cl₃S1C₂H₄ (CF₂)₁₂O₂H₄S1Cl₃ (C₃H₅O)₃S1C₂H₄ (CF₂)₁₂C₂H₄S1Cl₃ (CH₃O)₃S1C₂H₄ (CF₂)₃C₂H₄S1(OC₂H₅)₃ (CH₃O)₃S1C₂H₆NHCOOC₂H₄ (CF₂)₆C₂H₄OCONHC₃H₆S1(OCH₃)₂ Cl₃S1C₂H₆NHCOOC₂H₄ (CF₂)₆C₂H₄OCONHC₃H₆S1Cl₃

れぞれの化合物及び シランカンブリング剤の配合割合は、好適な低反射率ガラス用の強膜とするために、最適な量が適宜選択される。

本発明の低反射率ガラスにおいて、多価アルコール類の薄膜上に形成される合列加工での薄膜上に形成を石匠反射加工では、上記加水分解反応によっては、1、2のでは、上記加水の流流を低反射加工を通常の途流をでは、2のではは12のでも250でに変換が形成では120で150でに変換が形成で厚さは14~0の手にででである。上層が影響を表が低低反射が影響を表が低低反射が影響を表が低低反射を表が変換を表が低低反射を表が変換を表がである。

次に本発明を実施例により具体的に説明する。実施例で使用する多価アルコール類、該多価アルコール類の薄膜上に形成される含フツ素シリコーン化合物の縮合体からなる低反射加工剤及びプレコート膜用溶液は次の如く調製される。

CF₃(CF₃)₇CONHC₃H₆S1(OCH₃)₃
CF₃(CF₂)₇CONHC₃H₆S1Cl₃
CF₃(CF₂)₇SO₂NHC₃H₆S1(OCH₃)₃
CF₃(CF₂)₇C₂H₆OCONHC₃H₆S1(OCH₃)₃
などが挙げられる。また、シランカツブリング
剤としては

CH2-OHCH2OC3H681(OCH3)

O C2 H4 S1 (OCH2)2 , S1 (OCH2)4

81(00gH₅)4、 81Cl₄、 H81Cl₃、 CH₅81Cl₃ などが例示される。

本発明の低反射率ガラスに用いられる含フッ素シリコーン化合物の縮合体からなる低反射加工剤は、アルコール系溶媒、例えばセーブタノール中で触媒として酢酸及び有機鯣化合物の存在下に、ポリフルオロアルキレン基含有ピスシラン化合物及びシランカップリンク剤とを室温にて加水分解反応する方法によつて得られる。そ

ポリフルオロアルキル基含有シラン化合物を 例示すると

CF₂ (CF₂)₂ C₂H₄ S 1 (O C H₃)₃ CF₃ (CF₂)₄ C₂ H₄ S 1 (O C H₃)₃ OF₃ (CF₂)₇ C₂ H₄ S 1 (O C H₃)₃ CF₃ (OF₃)₁₁ C₂ H₄ S 1 (O C H₃)₃ OF₃ (OF₂)₁₅ C₂ H₄ S 1 (O C H₃)₃ CF₃ (CF₂)₇ C₂ H₄ S 1 (O C₂ H₅)₃ CF₃ (CF₂)₇ C₂ H₄ S 1 C l₃

合成例

A) 多価アルコール類

多価アルコール類の調製において、多価アルコール類と溶媒との配合割合を第1表に示す。 第1表の配合物を室温にて時間提拌して調製する。

館 1 表

多価アル コール類	配台	割合	(P)
No.	多価アルコール類	帝媒	その他
B.	エチレングリコール 300		
ъ	ペンタエリスリトール 6	水 294	
c	ポリピニルブルコール 6	水 294	
đ	ポリヒドロキシエチルメタ クリレート 6	\$\$J-n 294	 .
6	エチレングリコール 3	エタノール 147	テトラブルコキンンラン 超合体 *) 150
ī	ポリヒトロキンエチルメタ クリレート 3	水 147	テトラブルコキンンラン 紹合体* ⁾ 150

*) テトラエトキンシラン1529、エタノール277.69、 15-酢酸水溶液729を室温にて1週間攪拌して調製。 B) 含フッ素シリコーン化合物の縮合体からな る低反射加工剤

次の配合物(f)を室温にて24時間攪拌して調製する。

(OH ₃ O) ₃ 81C ₂ H ₄ C ₆ F ₁₂ C ₂ H ₄ 81(OCH ₃) ₃	1 1.
C ₉ F ₁₉ C ₉ H ₄ B 1 (OCH ₈) ₈ (但し、C ₈ ~C ₁₈ の混合物で平均値 C ₉)	5.
B1(OCH ₂)4	3.8
1 % - 酢酸水溶液	4.
ジラウリン酸ジブチル鯣	0.
t - ブタノー ['] ル	275.

c) ブレコート膜用溶液

次の配合物(g)を室温にて1週間攪拌した後、 戸過することによつて調製する。

81 (0C ₂ H ₅) ₄	2 9. 5
T1 (004H4)4	4 7. 2
アセチルアセトン	2 0. 5
水	1 1.0
酢酸	2.1
酢酸エチル	1.8 .

 $x \not > y - \kappa$ 157.8 $n - y \not > y - \kappa$ 81.0

実施例 1

屈折率 1.52のガラス板(ソーダ石灰ガラス、
5×5cm)を用意し、洗剤にて洗浄後、2 %フン酸水溶液に1分間浸漬して引上げ、蒸留水により洗浄後、室温にて風乾した。と問製した地を合成例 A)多価アルコール類にて洗浄後、風乾したのが、金に浸漬して引上げ、蒸留水に洗浄後、風乾した。次の縮合体からなる低反射加工で、金に変し、160でに2時間保むでの速度で引上げた後、160でに2時間保むであり、160でに2時間保むであり、160でに2時間保むであり、160である。 1000 単型)を使用して針に関定より求めたところ α α γ μ であつた。 2 が 電抗 1.40 であつた。

得られた低反射率ガラスについて、次の方法 により特性を測定した。

反射率:自記分光光度計正反射光測定付属装

置(日立製作所製: 3 2 3 型)を使用し、波長4 0 0 ~ 7 0 0 nμ の入射角5° における平均反射率を測定。

鉛筆硬度:鉛筆引かき試験機(JIS-K5401) を使用。

耐擦傷性: ガーゼによりガラス表面を 1 0 0 回摺動し、その前後のタングステン ランブによる光線透過比を測定。

突施例 2 ~ 6

実施例1における合成例A)の多価アルコール類をNo・なに変えた他は実施例1と同様に処理して、低反射率ガラスを得た。

得られた低反射ガラスの特性を測定し、それ らの結果を第2表に示した。

		多価アルコー ル類 No.	反射率 (5)	鉛築硬度	光線透過比(5)
実施例	2	ъ	1.8	4 H	100
,	3	c	1.8	2 H	99
•	4	a	. 1.8	2 H	99
" ·	5	е	1.8	5 H	100
	6	ſ	1.8	5 H	100

奥施例 7 ~ 8

実施例1と同様に洗浄後、風乾したガラス板を、合成例で)ブレコート膜用溶液に石調製したブレコート膜用溶液に浸漬し、11cm/分の速度で引上げた後、30分間室温で風乾、 久いで540でにて30分間保持して熱硬化せしめ、膜厚 014 μ、 屈折率 1.80のブレコート膜を形成した。次に、このブレコート膜の形成されたガラス板を実施例1における多価アルコール類 Ma a 及び実施例6における多価アルコール類

板にブレコート膜が形成され、次いで、多価アルコール類によつて処理することなく、合成例 B) の低反射加工剤に浸漬して、実施例 7 と同様に処理し、低反射率ガラスを得た。

比較例 3

実施例 1 と同様のガラス板を無処理のまま用意した。

比較例 1 ~ 2 にて得られた低反射率ガラス及び比較例 3 のガラス板について特性を測定し、 それらの結果を第 4 表に示した。

第 4 表

	ブレコート 膜	多価アルコ ール類 Na	反射率 (%)	鉛筆硬度	光線透過比 (%)
此較例1	-	_	1.8	Вв	92
# 2	有	_	0.8	H	9 5
<i>i</i> 3		-	4.2	-	100

(発明の効果)

以上の如く、本発明の低反射率ガラスは可視

No t に同様に浸漬して引上げ、蒸留水にて洗浄 後、 風乾した。 続いて、 実施例 1 及び 6 と同様 に合成例 B) にて 調製した低反射加工剤を処理 して低反射率 ガラスを得た。

得られた低反射率ガラスの特性を測定し、それらの結果を第3表に示した。

第 3 表

	多価アルコー ル類 Nh	反射率 (%)	鉛筆硬度	光線透過比(%)
実施例7	8.	0.8	3 H	99
" 8	Í	0.8	5 H	100

比較例 1

実施例1と同様に洗浄後、風乾したガラス板 (を、多価アルコール類によつて処理することない) く、合成例 B) の低反射加工剤に浸渡して、実施例1と同様に処理し、低反射率ガラスを得た。 比較例 2

実施例1と同様に洗浄洗後、風乾したガラス

光域における反射率が Q 8 ~ 1.8 % であり、通常のソーダ石灰ガラスの反射率 4.2 % に対し優れた低反射性を有し、しかも形成された塗膜の硬度は鉛錐硬度が 2 日~ 5 日であつて、硬度も優れたものである。更に、その塗膜は汚れによる情掃作業などによつて発生する傷などに対して優れた耐擦傷性を有し、低反射性が長期に亘って持続されるという特徴を有するものである。

本発明の低反射率ガラスの用途は、特に限定されることなく、例えば建築物の窓ガラス、ガラスドアー、ショーウインド、ショーケース、車輛の窓ガラス、光学レンズ、メガネレンズ、フイルター、テレビション前面防眩ガラス、時間ガラス、その他のガラス製品などに効果が期待されるものである。

代理人 内田明代理人 萩原 亮一